

**Інформація на виконання постанови Кабінету Міністрів України № 1266
від 16 грудня 2020 року**

**«Автоматичний біохімічний аналізатор» (Код за НК 024:2019
"Класифікатор медичних виробів":56676 Аналізатор біохімічний
багатоканальний лабораторний ІВД, автоматичний) (ДК 021:2015 38430000-8
Детектори та аналізатори))**

На виконання постанови Кабінету Міністрів України № 1266 від 16 грудня 2020 року, що вносить зміни до постанови КМУ від 11 жовтня 2016 року № 710 «Про ефективне використання державних коштів», Державна установа «Територіальне медичне об'єднання Міністерства внутрішніх справ України по Хмельницькій області» (код ЄДРПОУ 08734575; адреса: 29000 м. Хмельницький, вулиця Проскурівського Підпілля, 112), надає інформацію про процедуру відкритих торгів.

Назва предмету закупівлі: «Автоматичний біохімічний аналізатор» (Код за НК 024:2019 "Класифікатор медичних виробів":56676 Аналізатор біохімічний багатоканальний лабораторний ІВД, автоматичний) (ДК 021:2015 38430000-8 Детектори та аналізатори)).

Номер процедури закупівлі у електронній системі закупівель: UA-2021-05-12-002605-с.

Закупівля здійснюється за кошти державного бюджету згідно кошторисних призначень.

Визначення очікуваної вартості закупівлі здійснено згідно проведеного інтернет моніторингу цін за предметом закупівлі, та, враховуючи потребу. Орієнтовна вартість закупівлі становить - 585000 грн з ПДВ.

Технічні характеристики (медико-технічні вимоги) до предмету закупівлі наведені в тендерній документації відповідно до предмету закупівлі: : «Автоматичний біохімічний аналізатор» (Код за НК 024:2019 "Класифікатор медичних виробів":56676 Аналізатор біохімічний багатоканальний лабораторний ІВД, автоматичний) (ДК 021:2015 38430000-8 Детектори та аналізатори)):

№ з/п	Характеристики	Відповідність так/ні з посиланням на номер сторінки та пункту інструкції з використання
Тип приладу: Автоматичний біохімічний аналізатор		
1	Максимальна потужність повинна становити не менше 240 біохімічних досліджень на годину без іон-селективного блоку	
2	Принцип вимірювання – колориметричний, турбідиметричний	
3	Можливість використання реагентів різноманітних виробників, або додаткових відкритих каналів (відкрита або змішана реагентна система)	
4	Наявність вбудованої програми контролю якості з графіками Леві-Дженінгса та правилами Вестгарда	
5	Кількість позицій для реагентів та зразків не менше 65 шт	
6	Можливість визначення користувачем кількості місць, що використовуються для розміщення реактивів та зразків	

7	Можливість використання стандартних чашечок та первинних пробірок для зразків	
8	Можливість зчитування штрих-коду реагенту та зразку	
9	Можливість зберігання реагентів та зразків на борту в охолоджених позиціях	
10	Наявність незалежного охолодження ротору протягом, не менше 24 годин	
11	Наявність механічного перемішувача реакційної суміші	
12	Можливість постановки термінових проб (STAT)	
13	Дозування зразків: мінімальний об'єм не більше 3 мкл	
14	Дозування зразків: максимальний об'єм, не менше 50 мкл	
15	Дозування реактивів: мінімальний об'єм, не більше 10 мкл	
16	Дозування реактивів: максимальний об'єм, не менше 440 мкл	
17	Доступні ємності для реактивів, не менше: на 20 мл, на 70 мл, на 100 мл	
18	Наявність детекторів захисту відбірника проб та реагентів	
19	Підтримка не менше 11 довжин хвиль	
20	Наявність дифракційної ґратки, (точність довжин хвиль, не гірше +/-2 нм)	
21	Проведення реакції в багаторазових кюветах з автоматичною промивкою	
22	Можливість розміщення кювет в реакціонному роторі: не менше 120 багаторазових кювет	
23	Наявність рідинної (водяної) системи підтримки температури реакційної суміші	
24	Мінімальний об'єм реакційної суміші, не більше 150 мкл	
25	Максимальний об'єм реакційної суміші, не менше 450 мкл	
26	Можливість розведення зразків у діапазоні, не менше, ніж: 1 – 150 разів	
27	Можливість проведення ручного та автоматичного калібрування	
28	Можливість використання, не менше 6 калібраторів для одного тесту	
Комплектація		
29	У комплект поставки має бути включено: <ul style="list-style-type: none"> - ПК для роботи з аналізатором - Джерело безперебійного живлення - Принтер, сумісний з запропонованим приладом, Учасником надається гарантійний лист для підтвердження	

Товар повинен бути внесений до Державного реєстру медичної техніки та виробів медичного призначення та/або введений в обіг відповідно до законодавства у сфері технічного регулювання та оцінки відповідності, у передбаченому законодавством порядку.

На підтвердження Учасник повинен надати завірену копію декларації або копію документів, що підтверджують можливість введення в обіг та/або експлуатацію

